PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

63-112617

(43)Date of publication of application: 17.05.1988

(51)Int.Cl.

COSG 59/32 COSG 59/32 COSG 59/50 CO8G 59/50 CO8K 5/00 CO8K 5/00 COSL 23/08 (CO8K 5/00 CO8K 5:17 CO8K 5:14

(21)Application number: 61-258894

(71)Applicant:

SUMITOMO CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

30.10.1986

(72)Inventor:

TAKAO HIROMI

TANIMOTO YOSHIO

IKEDA KIYOSHI FUKUYAMA MASAHIRO

(54) EPOXY GROUP-CONTAINING ELASTOMER COMPOSITION

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain the title composition having a high rate of curing and being curable in steam, air or the like, by mixing a specified ethylene copolymer with a prim. amine or an imidazole and an organic peroxide.

CONSTITUTION: The title composition is prepared by mixing 100pts.wt. copolymer (A) obtained by copolymerizing 50W85mol% ethylene (a) with 50W15mol% (meth)acrylate (b) and 1.0W8wt%, based on the total of components (a) and (b), unsaturated glycidyl ester with 0.2W5pts.wt. compound (B) selected from a prim. amine (e.g., polymethlenediamine) and an imidazole compound of the formula (wherein R is H, a 1W17C alkyl, mercapto or phenyl, and R2 and R3 are each H, methyl or hydroxymethyl or may be combined to form a ring), and 0.2W5pts.wt. organic peroxide (C) (e.g., dicumyl peroxide). By crosslinking with both of compounds B and C, the rate of crosslinking can be improved and crosslinking can be performed even in steam, air or the like.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

(Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

THIS PAGE BLANK (USPTO)

⑩ 日本国特許庁(JP)

10 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭63-112617

@Int.Cl.4	54 B. (B					112011
	/32 NHW	庁内整理番号 A-6561-45		❸公開	昭和63年(1988) 5月17日
59/	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	C-6561-4J				
C 08 K 5/	UAP	D-6561-4J				
C 08 L 23/ //(C 08 K 5/ 5:	08 KES 00 KEV 17	6845—4 J 7602—4 J				
5:	14)		審査請求	未請求	発明の数	1 (Arr)

❷発明の名称 ` エポキシ基含有エラストマー組成物

②特 顧 昭61-258894

②出 顋 昭61(1986)10月30日

明	者	高犀	#	*	
明	者	谷本			千葉県市原市姉崎海岸5の1 住友化学工業株式会社内
明	者	· ·	263		丁泉県市原市列崎海岸5の1 住友化学工業世子会社内
明	老	-			丁柴県市原市姉崎海岸5の1 住友化学丁農性子会社は
~	~		-	54	丁菜県市原市姉崎海岸5の1 件友化学工業性ようなよ
					大阪府大阪市東区北浜5丁目15番地
生		升理士 諸石	Ħ	5 震	外1名
	明明明顯	明明明明	明 者 谷 本 明 者 池 田 明 者 福 山 駅 人 住友化学工業科	明 者 谷 本 第	明 者 本 第 雄 田 家 明 者 福 山 昌 弘 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日 日

明細會

i. 発明の名称

エポキシ基含有エラストマー組成物

2. 特許請求の範囲

- (A) (a) 50~85 モル名のエチレン。(b) 50~15 モル名のアクリル酸エステルもしくはノタクリル酸エステルおよび(c) 前記(a)。(b) 両成分の合計に対して1.0~8 重量名の不飽和グリンジルエステルを共重合させてなる共重合体100 重量部に対し。
- 四 1級アミン類、もしくは、下記一般式で示されるイミダソール化合物から選ばれる。少なくとも1種の化合物、0.2~5度量部、および、

(但し、式中のRiは水素原子、または炭素 数 1~17のアルキル基、またはノルカプト 基、フェニル基、Rz, Riは水素原子、また はメチル基、またはヒドロキシメチル基、 または Rz, Riが環状構造で結合される)

- (C) 有機過酸化物, 0.1~5 重量部を配合することを特徴とするエラストマー組成物。
- 3. 発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は架橋可能なエラストマー組成物に関するものであり、更に詳しくはエチレンとアクリル酸エステルまたはソタクリル酸エステルと不飽和グリシジルエステルとからなる共混合体を主体とする架橋可能なエラストマー組成物に関するものである。

該エラストマー組成物は、加陸速度が速く、 しかし、ブレス加磁、スチーム缶加液、熱空気 中での加硫が可能である。

また,加硫物は高強度を有し.各種ホース類, ダイヤフラム,各種ペルト類,ロール,各種シ ール材として利用できる。

〔従来の技術〕

近年、自動車、家電、機械などの諸工業の著しい技術進歩にともない、各種関連部品に使用されるゴム材料に要求される特性も多岐にわたり、それに対応すべく種々の特殊エラストマーが開発されつつあることは周知のとおりである。

このような特殊エラストマーの一種として、たとえばエチレン、(ノタ)アクリル酸エステルおよび不飽和グリンジルエステルからなるエチレン系共重合体を主体とする架構可能なエラストマー組成物が知られている。

この組成物については、有機アミン化合物またはパーオキサイドを用いて架構することが一般的であるが、前者については架橋速度が遅く、また後者については前者が有している欠点はないが、蒸気中または空気中等では十分な架構が得られないなどの問題点を有している。

[発明が解決しようとする問題点]

本発明は上記のそれぞれの欠点を改良し、架

(但し、式中の Riは水素原子、または炭素数 1~17のアルキル基、またはメルカプト基、フェニル基、 Rz、Rzは水素原子、またはメチル基、またはヒドロキシメチル基、または Rz、Rzが環状構造で結合される)

〇 有機過酸化物, 0.2~5重量部を配合する ことを特徴とする,加硫速度を向上させた, 加硫可能エラストマー組成物に関するものである。

本発明における(A)共重合体の構成成分である(b)アクリル酸エステルもしくはメタクリル酸エステルとは炭素数1ないし8のアルコールからなるエステルであって、具体的にはアクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、アクリル酸エチル、メタクリル酸ローブチル、アクリル酸ローブチル、メタクリル酸ローブチル、アクリル酸とローブチル、アクリル酸とローブチル、メタクリル酸とローブチル、アクリル酸とローブチル、スタクリル酸とローブチル、メタクリル酸とローボチル、メタクリル酸とローボールなどが例示され、これらは1種でもよいし2種以上を混合して用いてもよい。

橋速度がはやく、しかも蒸気中または空気中等 でも架橋が可能なエチレン系共重合体を主体と するエラストマー組成物を与えるものである。

(問題点を解決するための手段)

本発明者らは、上記の問題点の改良について 鋭窓校討を行ない、本発明に到達した。

すなわち本発明は,

- (A) (a) 50~85モル%のエチレン。(b) 50~15 モル%のアクリル酸エステルもしくはメタク リル酸エステルおよび(c) 前記(a)。(b) 両成分の 合計に対して1.0~8 重量%の不飽和グリシ ジルエステルを共重合させてなる共重合体 100 重量部に対し。
- B) 1級アミン類、もしくは、下記一般式で示されるイミダゾール化合物から選ばれる、少なくとも1種の化合物、0.2~5重量部、お

(a)エチレンと(b) アクリル酸エステルもしくは メタクリル酸エステルの割合はモル比で 50~ 85:50~15, 好ましくは58~80:42~20 である。

(b) アクリル酸エステルもしくはメタクリル酸エステルの含有率が上限値をこえると歳化点が高くなるのでエラストマーとして低温での使用が難かしくなる。また下限値より低いと共重合体の結晶度が高くなるので、エラストマーとしての充分な弾性が得られない。

本発明における(A) 共重合体の構成成分である(c)不飽和グリシジルエステルとしては、例えば特公昭46 - 45085 号公報に記載されているグリシジルアクリレート、グリシジルエステル、プテントリカルボン酸トリグリシジルエステル、アーステレンカルポン酸グリシジルエステルなどが例示され、これらは1種でもよいし、2種以上を混合して用いてもよい。

(c)不飽和グリシジルエステルの使用量は、前

特開昭63-112617 (3)

記(a)および(b)の両成分の合計に対して1.0ない し8重量%であり、好ましくは1.5ないし5重 量%である。不飽和グリンジルエステルの含有 率が上限値をこえると耐スコーチ性が不良とな り、下限値より低いと充分な架構効果が得られ ない。

本発明の(A) 共重合体に対し他のエチレンとの共取合可能な共単量体を共取合させることも可能である。具体的にはイソブチレン、スチレンおよびその誘導体、酢酸ビニル、テトラフルオロエチレンやヘキサフルオロブロビレンなどのハロゲン化オレフィンなどである。

本発明の(A) 共重合体は公知の方法により製造される。たとえばフリーラジカル開始塊状重合、乳化重合、または溶液重合によって製造することができる。代表的な重合方法は、特公昭46-45085号公報に記載されている。たとえばフリーラジカルを生成する重合開始剤の下で、圧力500 を/出以上、および温度40ないし300での条件により製造することができる。

ージシンナミリヂンー1,6ーへキサンジアミン
などの芳香環をもつ脂肪炭アミン、mーフェニ
レンジアミン、ジアミノジフェニルエーテル、
4,4ーメチレンジアニリン、ジアミノジロート
ルスルホン、ペンジジン、4,4ーピス(〇ーフェ
ルスリンジアニンン、ナーレンジアニン、ルークーと
にファニリンアニートルンジルルー
(3,4ージアニルン)のロート
ン、ジアニーレンジスルート
ン、ジアニーレンジスルー
ン・ジアニーレンジであたっ
ノチルー
ン・ジルアミンなどの
芳香族アミン
に合物、ジャンジアミド等が例示される。

また、(B) イミダゾール類としては、2-メ チルイミダゾール、2-エチルー4-メチルイ ミダゾール、2-ウンデシルイミダゾール、2 一へブタデシルイミダゾール、2-フェニルイ ミダゾール、2-フェニルー4-メチルイミダ ゾール、2-エチルイミダゾール、2-イソブ 本発明に用いる (A) 共重合体は前記各成分を 共重合させてなるものであるが、 JIS K 6791 で規定される 190 ℃ の溶融指数が 0.5 ~ 500 g /10分、好ましくは 0.5 ~ 50 g/ 10 分の範囲 にある共進合体が使用される。

本発明において、(B) 1 級アミン類としては ポリメチレンジアミン、ポリエーテルジアミン、 などの脂肪族ジアミン、ジエチレントリアミン、 とはポリアミン、イミノアミン、トリアミン、 とスプロピルアミン、イミノアミン、 とスプロピルアミン、インントリアミン、 とスプロピルアミン、インン・ カンクタエチレン、イナン、ファイン・ カルバト、ハキサメート 類、ジン・ カルバト アーカルメート 類、ジン・ カルバト アーカル イン・ カルバト アーカル イン・ カルバト アーカル イン・ の脂環族ポリアミン、 M.N. の脂環族ポリアミン、 N.N.

ロビルイミダゾール、2 - ノルカブトペンツィミダゾール、2 - フェニルー4 - メチルー5 - ヒドロキシメチルイミダゾール、2 - フェニルー4.5 - ジヒドロキシメチルイミダゾール、2 - ノチルイミダゾールとトリアジン複合物、2 - フェニルイミダゾールとトリアジン複合物、等が例示される。

本発明において配合される(C)有機過酸化物としては、ペンゾイルパーオキサイド、2,4ージクロローペンゾイルパーオキシド、1,1ージー(tーブチルパーオキシ)ー3,3,5ートリノチルシクロヘキサン、nーブチルー4,4ーピス(tーブチルパーオキシ)パレレート、ジクミルパーオキサイド、ジーtーブチルパーオキシンへキサン、2,5ージノチルー2,5ージノチルー2,5ージノチルー2,5ージノチルー3等が例示される。

本発明において、(B) 1 級アミン類、もしくは、特定のイミダゾール化合物の添加量は、

特開昭63-112617 (4)

(A) 共重合体 100 重量部あたり。 0.2~5重量 部, 好まじくは 0.3~5 重量部である。添加量 がこの範囲より少ないと,特に,空気中におけ る十分な架橋度が得られない。また,この範囲 を超えると、添加量に比して架橋度の向上効果 が小さく、経済的に利用価値がとぼしくなる。

本発明における(C)有機過酸化物の添加量は 共重合体 100 重量部あたり、 0.1~5 重量部。 好ましくは 0.3~4重量部である。添加量がこ の範囲より夕ないと、加確速度が遅く,この鏡 囲を超えると、添加量に比して加硫速度の向上 効果が小さく、経済的に利用価値がとぼしくな

本発明においては、必要に応じてゴム業界で 公知の補強剤、充填剤、軟化剤、老化防止剤、 加工助剤、ステアリン酸、および、脱泡剤等を 添加することができる。

本発明のエラストマー組成物は,加圧下ない し、常圧下で温度 130 ℃ない し 230 ℃において 5 ~60分間,このましくは. 150℃ないし 200

および、加硫度の指標である MH を得た。結果 を投るに示す。

実施例1に対応する比較例1-2の結果から, 本発明を応用することにより著しく加硫速度を 速くでき、また、機械的強度を向上させ得るこ とが明らかである。

さらに、実施例2-6と比較例3-5の結果 からも、本発明の組成物は従来技術である。イ ミダゾール化合物による加硫より著しく,加硫 速度と物性が改良されていることがあきらかで ある。さらに,本実施例により,本発明組成物 の加硫が、単に従来技術である過酸化物加硫と 異なり空気中でも加硫できることがわかる。本 発明組成物中の過酸化物は、特定のアミン化合 物,またはイミダゾール化合物の活性剤として 作用していると推定される。

比較例6からは、共重合体中の不飽和グリン ジルエステルの含量が少ないと,特に熱空気加 硫において,十分な強度が得られないことがわ かる。

℃において,5~45分間加熱し、更に必要であ れば 150℃ないし 200℃において 1 時間ないし 24時間,蒸気中,空気中,または不活性気体中 で加熱することによって良好な実用物性を発揮

(実施係)

以下、本発明を実施例によって説明するが。 本発明はこの実施例に限定されるものではない。 実施例1~6および比較例1~6

表1に高圧法ポリエチレン製造設備により製 逸した(a)エチレンー(b)アクリル酸ノチルー(c)グ リシジルメタクリレート共重合体の性状を示す。 表1の各共重合体を使用し、表2に示す配合剤 および、配合割合(重量部)でミキシングロー ルにて混練し,それぞれのエラストマー組成物 を得た。これらの組成物の加硫速度測定を、微 東洋精機製作所製の 100 型タイプオシレーティ .ングディスクレオノーターを用い、日本ゴム協 会標準規格 SRIS 3102, 3105 の規定に従って, 170 ℃で行い,加硫速度の指揮である t'c (90)。

9

	比較	D	65	34.8	0.2 *((80	
	噩	. 3	74.0	24.6	1.4 *(4.5)	4	ļ
	湖	8	75.2	24	0.5 *(1.5) 0.8 *(2.6) 1.4 *(4.5) 0.2 *(0	3	
	**	A	19	32.5	0.5 *(1.5)	7	
•		并在今许允	(3)エチレン	¥ 2	_	明 拾 数 ##!	
*	\bigvee	#	K	祖が、	(%) (%)	id id	

	_		9 190 ちゃこことがは経過が数
MA:アクリル酸メナル	GMA: ダリシジルノタクリレート	*()内はGMAの重量器	** 1: JISK 6791 の規定により190 ℃で間沿された裕健指数

* 150 C×4H 2次加磁物 ** 加頭しない。

比較例	9				100	\$		-			7	2.5		
	2		001			40		-			٠c			Ì
	4		100			40	-	1				2.5		
	3	100				40	1	_		9.0				ŀ
	2	100				40	_	-	-					
	1	100				40	1	-	-			αí		
	9			100		40	_	_		0.8			8	
i (94	5		100			\$	-	-			~		ო	l.
	4		100 100			6	-	-			S	2.5		
灣	3		100		•	\$	-	-			2	7		
鉄	2	100				9	_	-		0.5		1.5		1
	1	100				\$	-	-				2		
		共组合体 A	6 2	υ •	• D	PEFT500	ステアリン酸	ナウガード 445 *1	7:1,97AC-6 *2	2-1ポルイミダゾール	2-メルカブトベンパック・メダノール	ジクミダンケーオキサイド	パーヘキサ 3M **	

~

衷

*1.ユニロイヤル社(アメリカ)製造化助止剤

8

榖

*2. ヘキサメチレンジアミンカー・メメート *3. 日本油脂的製 1,1ージー(1ーブチル・パーオキン)ー3,3,5ートリノチアンクロヘキサン

THIS PAGE BLANK (USPTO)